# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-006584

(43) Date of publication of application: 10.01.1990

(51)Int.Cl.

C09J171/02 CO8L 71/02 // C07C 43/11

(21)Application number : 01-052193

(71)Applicant: BASF AG

(22) Date of filing:

06.03.1989

(72)Inventor: AYDIN ORAL

**ROCKSTROH HERMANN** GOERTZ HANS-HELMUT

(30)Priority

Priority number : 88 3807238

Priority date: 05.03,1988

Priority country: DE

### (54) ADHESIVE

### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide increased fluidity and good wet adhesiveness by adding polymer dispersion liquid whose viscosity is increased by specific compound and an additive to an adhesive.

CONSTITUTION: By reacting ends of normal-chain or branching low-grade alkylene oxide (co)polymer with C6-18 alkyl- or alkylene-glycidyl ether in C8-20 1,2alkylene oxide, alkyl chain, or alkylene chain, compound represented by formula I [R is 2-6-hydric alcohol residue of C2-10 which are combined through O, R' is C6-18 alkyl, alkoxy-methyl, alkenyl-oxy-methyl, or their mixture in alkyl, alkoxy, or alkenyl hydroxy, A is group represented by only formula II, or mixture group by the formula II and formula III-VI and more than 50mol of A is group represented by formula II, x is 12-500, y is averagely 0.3-5, and n is 2-6] is provided. The adhesive is added by 35-70wt.% of polymer dispersion liquid whose viscosity is increased by the compound of 0.02-2wt.% and an ordinary additive.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

#### 19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# <sup>⑫</sup> 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-6584

filnt. Cl. 5 C 09 J 171/02 C 08 L

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月10日

JFW LQD

6944-4 J 6944-4 J 7419-4H

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全7頁)

接着剂

> ②特 願 平1-52193

29出 願 平1(1989)3月6日

優先権主張 図1988年3月5日図西ドイツ(DE) 3P 38 07 238.6

@発 明 者 オーラル・アイデイン

ドイツ連邦共和国6800マンハイム1・ゾフイーンシュトラ **一七14** 

@発 明 者 ヘルマン・ロツクスト ドイツ連邦共和国6701マックスドルフ・ワイゼンハイマー

**-**ピーエーエスエフ・ア シュトラーセ28 ドイツ連邦共和国6700ルードウイツヒスハーフエン・カー

クチエンゲゼルシヤフ

ルーポツシユーストラーセ38

②代 理 人 弁理士 高橋 淳一 最終頁に続く

> 眀 細

発明の名称

接着剤

勿出 類 人

特許請求の範囲

1. 一般式

$$R - (A_x - (CH_2 - CH - O)_y - H)_n$$

(式中Rは酸素原子を介して結合する2~10 個の炭素原子を有する2~6価のアルコールの 残基、Riはアルキル基、アルコキシ基又はアル ケニルオキシ基中にそれぞれ6~18個の炭素 原子を有するアルギル基、アルコキシメチル基 又はアルケニルオキシメチル基あるいはこれら の基の混合物、 A は基一CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O- の単独又は これと 基 - CH2-CH-O- 、 - CH2-CH-O- 、 Ċ₂Hs ĊНа

--CH--CH-O- 又は --CH2CH2CH2CH2-O- と混合し CH. CH.

た基であり、その際Aは少なくとも50モル%

の - CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - O- を意味し、 x は 1 2 ~ 5 0 0 の 数、yは平均で0.3~5の数、nは2~6の整 数である)で表わされる化合物により増粘され ていることを特徴とする、結合剤としての重合 体分散液のほかに普通の添加物を含有する、重 合体分散液を基礎とする接着剤。

2 全量に対し0.01~5重量%の少なくとも1 種の式しの化合物を含有することを特徴とする、 第1請求項に記載の接着剤。

#### 発明の詳細な説明

本発明は、重合体分散液を基礎とする改善さ れた性質を有する接着剤に関する。

重合体分散液を基礎とする接着剤を製造する 場合は、各用途に適合する良好な加工性を得る ために、粘度を調節する添加物を用いて分散液 を調製する。

例えば重合体分散液を基礎とする接着剤を、 吸収性の基質例えば紙、機維製品、発泡物質、 コンクリート又は煉瓦に塗布する場合、この調 製物は易流動性により加工できるべきであるが、 他方では接着層が表面上に固定される粘性を有 すべきであり、これにより接着剤は多孔質材料 を貫通することなく接着のために使用できる。

分散液を基礎とする被覆用接着剤、包装用接 着剤及び木材用接着剤の場合は、接着の良好な 最終特性のほかに、良好な流動性(ほぼニュー トン流れ)と共に比較的高い粘度を有する接着 剤調製物が用いられる。これにより例えば高速 運転の包装機における飛散が抑制され、良好な 湿潤接着能が得られる。

この種の接着剤調製物の機械的加工、例えば 家具のシート被覆(張り板に対するポリ塩化ビ .ニルシート)において、調製物が限界流れを有 する場合は問題がある。

重合体分散液を、有機ならびに無機の材料を 基礎とする種々の天然及び合成増粘剤により増 粘できることが知られており、その例はセルロ ース、セルロース誘導体、カゼイン、カゼイン ポラックス混合物、ペントナイト、微粉状珪酸、

原子を有するアルキル基、アルコキシメチル基 又はアルケニルオキシメチル基あるいはこれら の基の混合物、Aは基一CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O- の単独又は これと基 -- CH2-- CH-- O- 、 -- CH2-- CH-- O- 、 CH.

C.H.

-CH-CH-O- 又は -CH2CH2CH2CH2-O-と混合 CH. CH.

した基であり、その際Aは少なくとも50モル %の-CH,CH,-O- を意味し、xは12~500 の数、 y は平均で 0.3~5の数、 n は 2~6の 整数である)で表わされる化合物を増粘剤とし て添加することにより、接着剤調製物のための 重合体分散液を、接着剤の種々の分野に対する その加工性に有利な影響を与えるように変性で きることを見出した。

この種の化合物は、水を基礎とする水圧液体 のための増粘剤(US 4 4 1 1 8 1 9 、 4 6 4 9 2 2 4 、 炭素原子を有する 1 種又は数種のアルキレンオ 4665239、WO 84/00361)、ならびに熱 い金属を購入れするための水性冷却液体用の増 粘剤 ( US 4 3 8 1 2 0 5 ) としてすでに提案され

水帮性高分子生成物例えばポリ(アクリル)歴 塩、ビニルピロリドンの水溶性の単独及び共重 合体、ならびに他の水溶性高分子化合物である。

これらすべての増粘剤は、誤製物の構造粘性 を多少とも顕著にし、特に重合体ポリ酸塩を基 礎とする多くのものは酸性 pH 範囲 で無効であ

したがつて本発明の課題は、その加工性を各 利用分野に容易に適合させうるように接着のた めに用いられる分散液を流動学的に変性するこ とである。

本発明者らは、一般式

(式中Rは酸素原子を介して結合する2~10 個の炭素原子を有する2~6価のアルコールの 残基、Piはアルキル基、アルコキシ基又はアル ケニルオキシ基中にそれぞれ6~18個の炭素

た。しかし接着剤のための増粘剤としてのその 優れた適性は、予想できなかつた。

本発明に用いられる増粘剤は、直鎖状又は分 岐状の低級アルキレンオキシドの単独又は共重 合体からなり、その末端を8~20個の炭素原 子を有する1,2ーアルキレンオキシドと、ある いはアルキル鎖又はアルキレン鎖中に6~18 個の炭素原子を有するアルキルー又はアルキレ ングリシジルエーテルと反応させたポリエーテ ルポリオールである。その平均分子量は100 0~75000の範囲にある。

このポリエーテルポリオールは、例えばEP 61822及び116564の方法により、2~1 0個の炭素原子を有する多価アルコール(水漿 基2~6個を有する)を、エチレンオキシド単 独とあるいはエチレンオキシド及び3~4個の キシドと反応させ(後者の場合は統計的共重合 体を望むならば混合物中で反応を行い、プロッ ク共重合体を望むならば順次に反応を行う)、

次いでこの中間体を、8~20個の炭素原子及び末端エポキシド基を有するアルキレンカーとも 0.3 当量(水酸基 1個当り)と、又はアルキル基又はアルキレン基中に6~18個の炭素原子を有するアルキルー又はアルキレンクリシジルエーテルの 0.3 当量と 反応 では US 4398045 に配轍のようにして、 Czー又は Czー及び Cュー/ C4ー エポキシドから 構成されたすでにするポリアルキレンオキシドの 単独 アルキレンオキシドス は グリンジルエーテルと 反応させる ことにより 行うこともできる。

2~6価のアルコールとは、2~6個の水酸基を有するアルコールを意味する。個々には、それぞれ2~10個好ましくは2~6個の炭素原子を有するアルカンポリオール、アルケンポリオール、アルキンポリオール又はオリゴオキシアルキレングリコールである。

好適なアルカンポリオールの例は、エチレン

それぞれ8~20個又は9~21個の炭素原子を有する、鎖端において組込まれる長鎖のエポキンド又はグリンジルエーテルの製造は、常法によりαーオレフインの酸化又は脂肪アルコールとエピクロルヒドリンとの反応によつて行われる。

長鎖の 1,2 - アルキレンオキシド又はグリシ ジルエーテルの量は、分子全体に対して一般に グリコール、1.2 一及び1.5 ープロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、1.2 ープタンジオール、1.4 ープタンジオール、1.4 ープタンジオール、トリメチロールブロバン、グリセリン、ペンタエリスリット、2.5.4.5 ーへキサンテトラオール、ソルビット及び薫糖である。アルケンポリオールの例は、2 ープテンー1.

4 - ジオール、2 - へキセン- 1,4,6 - トリオール、1,5 - ヘキサジエン- 3,4 - ジオール及び3 - ヘブテン- 1,2,6,7 - テトラオールである。

アルキンジオールの例は、2ープチンー 1,4 ージオール、2ーヘキシンー 1,4,6 ートリオー ル及び4ーオクチンー 1,2,7,8 ーテトラオール である。

オリゴオキシアルキレングリコールの例は、 ジエチレングリコール、トリエチレングリコー ル、テトラエチレングリコール及びジブロビレ ングリコールである。

ポリエーテルポリオールの基本骨格は、オキ

0.5~75重量%である。長額エポキシド又は グリシジルエーテルと多価アルコールの個々の 水改基との平均モル比は、0.3~5好ましくは 0.5~2の鉱田にある。

長鎖 1,2 ーエポキシドの例は、 1,2 ーエポキシオクタン、 1,2 ーエポキシドデカン、 1,2 ーエポキシトデカン、 1,2 ーエポキシへキサデカンならびに市場で入手できるこれらのエポキシドの混合物である。

アルキルグリシジルエーテルの例は、オクチルー、デシルー、ドデシルー、テトラデシルー、ヘキサデシルー、2ーメテルドデシルー及び2ーへキシルドデシルグリンジルエーテルである。

増粘剤としては、分子量が1000~750 00のポリエーテルポリオールが好ましく、こ のものは2価又は3価のアルコールをエチレン オキシドと、場合により30重量%以下のプロ ピレンオキシドと混合して反応させ、次いで8 ~18個の炭素原子を有する1.2 ーアルキレン オキシドの少なくとも1種、又はアルキル基も しくはアルケニル基中に8~18個の炭素原子

を有するアルキルー又はアルケニルグリシジル エーテルの少なくとも1種と、2価又は3価の アルコール1モルに対して2~5モルの量でさ らに反応させることにより得られる。

重合体分散液の重合体は、接着剤のための普 通の組成を有していてよく、例えばアクリル酸 及び/又はメタクリル酸と多くの場合1~10 個等に4~8個の炭素原子を有する直鎖状又は 分岐状のアルコールとのエステルから、ピニル 芳香族単量体例えばスチロールから、あるいは 2~10個特に2~4個の炭素原子を有するカ ルポン酸のピニルエスチル、ハロゲン化ピニル 及び/又は一ビニリデン及び/又は1.3ージオ ,レフイン好ましくはプタジエンから誘導される。 特に重要なものは、接着剤の性質を有する重合 体分散液である。したがつてその重合体がn-プチルー、イソプチルー及び2-エチルヘキシ ルアクリレート、酢酸ビニル、プロピオン酸ビ ニル及びラウリン酸ビニルから場合によりこれ らを相互に混合して及び/又は例えばエチレン、

粘効果がきわめて強いため、約10%増粘剤溶 液を用いて操作することが特に有利である。

金調製物における式 [の増粘剤(固形分10 0%)の割合は、0.02~2重量%好ましくは 0.05~1.0重量%である。他の増粘剤例えば ヒドロキシエテルセルロースと組合せるときは、 この量を明らかに低下させることができる。増 粘剤は好ましくは水溶液として、あるいは水及 び少なくとも一部は水と混合しうる溶剤からの 混合物として用いられる。

下記の調製物及び実施例中の部及び比率は重 量に関する。

式 I の増粘剤の組成:

調製物

10%水溶液

ールプロパン基、

A = EO及びPO、

0を介して結合

モル比87:13  $R^{i} = C_{i\, a} \sim C_{i\, a} - T \mathcal{N} + \mathcal{N}$ 

x = 130

ている重合体分散液が特に適している。重合体 分散液の固形物含量は、一般に35~10重量 % 特に40~60重量%の範囲の重合体である。 結合剤としての重合体分散液及び増粘剤のほ

スチロール及びプタジエンと混合して構成され

かに、他の成分(添加物)としては、例えば普 通の無機の水不溶性粉末、ならびに充填剤とし ての有機樹脂、可塑剤、分散助剤及び安定剤が 添加される。

本発明による増粘剤はその効果がpH価にほ とんど依存しないので、多くの普通のものに比 して、1~10の全pH範囲で使用できる。こ の増粘剤は水から、あるいは水と混合しうる溶 剤例えばアルコール又はグリコールとの水性混 合物から、この増粘剤が溶解する普通の溶剤例 えばエステル、ケトン又は炭化水素から、可郷 剤、液状樹脂又は液状の非イオン性界面活性剤 例えば脂肪アルコールアルコキシレート、アル キルフェノールアルコキシレート又は脂肪酸ア ルコキシレートから加工することができる。増

y = 0.75

n == 3

V2: R = 1,1,1-1+1+1+1ールプロパン基、 0を介して結合

> A = EO及びPO、 モル比87:13

プチルジグリコ ール/水1:4中 2 5 %

 $R^1 = C_{14} - T N + N$ 

x = 130

y = 1

n = 3

V3: R = 1,1,1-トリメチロ ールプロパン基、 0を介して結合

> A = EO及びPO、 モル比3:1

50%イソプロ パノール溶液

 $R^1 = C_{10} - T \nu + \nu$ 

x = 120

v == 2

n = 3

 $V4: R = -0-CH_2-CH_2-0-$ 

A = 100% EO

10%水溶液

RI = Cu-TN+N

X = 150

y = 2

n = 2

 $V5: R = -0-CH_2-CH_2-0-$ 

A = 100% EO

10%水溶液

 $R^I = C_{10} - T N + N$ 

x = 150

y = 4

n = 2

V6: R = 1,1,1 ートリメチロ ールプロパン基、

0を介して結合

A = 100% EO

プチルジグリコ ール/水1:1中 25%

 $R^1 = C_{10} - T \nu + \nu$ 

25℃での粘度: 120 mPas (コントラパス・レオメーター STV, AⅡ)

pH価:

5. 2

フイルムのガラス転移温度:--20℃

PD 8: ビニルアセテート及びアクリル酸プチ ルエステルからの熱架橋性共重合体の市 版の 5 0 % 水性分散液。

> 25 ℃ での粘度: 90 mPas (コントラバス・レオメーター STV, BⅢ)

p H 価:

5. 0

フイルムのガラス転移温度: + 19℃

PD 4: ビニルエステルーアクリルエステルー 共重合体の市販の 5 5 % 水性分散液。これは 糠維性床材の貼りつけのために用い られる。

> 25℃での粘度: 1000 mPas (コントラバス・レオメーター STV, B面)

pH価:

6. 0

フイルムのガラス転移温度:+6℃

x = 127

v = 1

n = 3

EO = エチレンオキシド

PO = プロピレンオキシド

#### 重合体分散液:

PD 1: アクリル酸プチルエステル及びアクリ ルニトリルからの熱架橋性共重合体の市 販の 5 0 % 水性分散液。これはフロック 加工及び被覆のための接着剤の製造に用 いられる。

25℃での粘度: 25 mPas

(コントラパス・レオメーターSTV, AII)

p H 価:

3. 2

フイルムのガラス転移温度:-36℃

PD 2: アクリル酸エステル及びアクリル酸からの共重合体の市販の 60% 水性分散液。これは床材の接着のための接着剤の製造に用いられる。

PD5: ビニルクロリド、アクリルエステル及びアクリルニトリルからの共重合体の市販の55%水性分散液。これは包装分野において保護塗装用分散液として用いられる。

25 ℃ での粘度: 15 mPas (コントラパス・レオメーターSTV, BⅢ)

p H 価:

1. 8

フイルムのガラス転移温度:−13℃

PD 6: ビニルアセテート及びプチルアクリレートからのカルボニル基含有共重合体の市販の 5 0 % 水性分散液。これは紙及びフリースの加工のための接着剤の製造ならびに繊維性基材のための塗装剤として用いられる。

25℃での粘度: 22 mPas (コントラパス・レオメータ— STV, BⅢ)

pH価

4. 1

フイルムのガラス転移温度:−13℃

PD7: アクリル酸、スチロール及びプチルア クリレートからの共重合体の、亜鉛テト ラアミンアセテート錯化合物含有の市販 の50%水性分散液。

> 25℃での粘度: 90 mPas (コントラパス・レオメーター STV, BⅢ)

p.H.価:

2.0

フイルムのガラス転移温度:+23℃

PD8: カルポキシル基含有アクリルエステル 共重合体の市販の60%水性分散液。これは粘着製品のための粘着性接着剤の製造に用いられる。

> 25℃での粘度: 110 mPas (コントラパス・レオメーター STV, VII)

p H 価:

4. 0

フイルムのガラス転移温度:一40℃

#### 実施例1~12

前記の共重合分散液を本発明による前記の増 粘剤と混合すると、流動性の良好な高粘度の温

#### 実施例 1 3

包装用接着剤のための増粘、接着試験:

重合体分散液 PD 6 及び V2 からの実施例 1 0 に示す混合物を、紙のラベル上にらせん状ドクターナイフで 2 0 μm の層厚 ( 湿潤 ) に塗布し、そのラベルの塗布された側を別の表面上に接着する。乾燥したのちその接着強度を評価した。

表 面	実施例 10の試料 PD 6 + V2	粘度のない 分散被 PD 6
ポリスチロール	1	1 ~ 2
硬質 PVC シート	1	1
ポリアミド	1	1
ガラス	1	1
アセテートシート	1~2	1
アルミニウムシート	1~2	1 ~ 2
ポリエステルシート	1	1
UV一盏装紙	2	2
ポリプロピレンシート*	1	1
ポリエチレンシート*	1	1

<sup>+</sup> コロナ前処理

評点: 1 紙の全表面が破れる

3 充分な接着

2 きわめて良好な接着

4 接着しない

合物が得られた。この混合物のデータを第1表 にまとめて示す。

#### 第 1 表

粘度を、ハーケー粘度計ロートピスコ RV 1 2 において DIN 5 3 0 1 9 により、 5. 6 s<sup>-1</sup> のせん 断速度で 2 3 ℃において測定した。

実施例	ハーケー粘度計	增粘剂	調製物	粘度	pH価
番 号	分散液 各100部	〔部〕		(mPas)	
1	PD 1	1. 0	V 3	11250	3.2
2	PD 1	1 5	V 4	3800	3.2
3	PD 1	4 5	V 5	9600	3.2
4	PD 1	1. 2	V 6	5680	3.2
5	PD 1	1. 4	V 1	6400	3.2
6	PD 2	2 0*	V 2	12400	5.2
7	PD 3	3 1*	V 2	6900	5.0
8	PD 4	8*	V 2	33200	6.0
9	PD 5	1 2*	V 2	10200	1_8
10	PD 6	1 0*	V 2	5800	4. 1
11	PD 7	1 0*	V 2	15800	9. o
12	PD 8	2	v <sub>2</sub>	21300	4.0

\* 増粘剤溶液 V2 を、水で10 %の有効物質に希釈した。

本発明の増粘剤の添加により、接着性の低下を生ずることなしに、この使用のために必要な高い粘度がほどんどニュートン流れと共に得られる。

#### 実施例 1 4

高い粘度及び良好な流動性を有する増粘された分散液を、 DIN 68603により木材接着剤として試験した。

a) PD7 100部 . b) PD7 100部 c) PD7 100部 V2 2部 V6 2部 V1\* 3部

\* ただし水/ブチルジグリコール(1:1)中の 25%素液として

これらの接着剤をプナ材上にプランで塗り、 すぐに貼りつける。接着表面は 4 cm² である。 この表面に接着の髌 3 0 0 g の荷重をかけた。 接着強度を DIN 68603 — B 1/1 により 5

回の個々の評価値から測定した。

武料	接着強度 (N/ <sub>#無</sub> *)		
14 a	6.9		
14 b	8.9**		
1 4 c	8.9**		

\*\* 部分的に材料破損

出願人 ビーエーエスエフ・アクチエングゼルシャフト . 代理人 弁理士 高 橋 淳 一

## 第1頁の続き

@発 明 者 ハンスーヘルムート・ ドイツ連邦共和国6713フラインスハイム・アム・ヴルムペ ゲルツ ルク11